

FACHKURZINFORMATION

L-Carnitin „Fresenius“- orale Lösung

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Trinkfläschchen zu 10 ml enthält: L-Carnitin (Lizenz: Sigma-Tau, Rom-Italien) 1,0 g. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung (pro 10 ml): 12 mg Natriummethyl- 4-hydroxybenzoat (E 219) und 1 mg Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat (E 217) sowie weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Trinkfläschchen. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Primärer systemischer Carnitinmangel. Sekundärer systemischer Carnitinmangel, insbesondere bei: Störungen des Intermediärstoffwechsels (organische Acidämie/Acidurie, renales Fanconi-Syndrom), Valproat-Therapie. Als Behandlungsversuch bei primär myopathischem Carnitinmangel.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Aminosäuren und Derivate, Levocarnitin.

ATC-Code:

A16AA01.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Natriummethyl-4-hydroxybenzoat (E219), Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat (E217), Saccharin-Natrium ($\cdot 2\text{H}_2\text{O}$), Äpfelsäure, gereinigtes Wasser.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

Februar 2020.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.